19日本国特許庁

即特許出願公開

公開特許公報

昭52-110835

識別記号			❷公開 昭和52年	(1977) 9 月17日
ABC	30 G 126.21	7432—44	*	- ,
ABF	30 G 128.11	7432-44	発明の数 1	
ABC	30 G 128 121	743244	審査請求有	
ABF.	30 G 127.1	7432-44		•
ABC	30 H 211	5727—44		(全 12 頁)
ABF .	30 H 23	5727—44		
ABC	•	:		.* .
ABF	£		. 4	
	ABC ABF ABC ABF ABC ABF ABC	ABC 30 G 126.21 ABF 30 G 128.11 ABC 30 G 128.121 ABF 30 G 127.1 ABC 30 H 211 ABF 30 H 23 ABC	ABC 30 G 126.21 7432—44 ABF 30 G 128.11 7432—44 ABC 30 G 128.121 7432—44 ABF 30 G 127.1 7432—44 ABC 30 H 211 5727—44 ABF 30 H 23 5727—44 ABC	ABC 30 G 126.21 7432—44 ABF 30 G 128.11 7432—44 発明の数 1 ABC 30 G 128.121 7432—44 審査請求 有 ABF 30 G 127.1 7432—44 ABC 30 H 211 5727—44 ABF 30 H 23 5727—44 ABC

⊗ペンズアニリド誘導体を有効成分とする免疫 疾患治療剤

特 顧 昭51—26779

②出 願昭51(1976)3月11日

東京都練馬区費玉北4丁目23番

東京都品川区東五反田5-1-

11

の出 順 人 財団法人後生物化学研究会

東京都品川区上大崎3丁目14番

仍代 理 人 弁理士 矢野武

外1名

最終頁に続く

舞りの名称。 ペンメアニリド語事件を存出成分と

祭計算束の集製

改め一葉式

R. O-COME - R.

【式中、五は水泉高、又は-0-0-11 Iは仏象アルキル高、又はフェニル高を示す)、凡は水泉原子、ヘロダン泉子、仏像アルキル高、又はフィ黒似族仏像でルキル高を示す。凡及び凡は水水原子、ヘロダン原子、ニトロ高又は仏像アルキル高を示し、凡は2位又は4位のいずれかに 無象した水泉高又は仏象アルキル高、-0-0-1 (Iは上記で示すものと同じ意味をもつ)又は
-0-05,000度を示す)で表わされるペンズアニリ P競争体を有効成分として。その1種又は2種以上に不管性な製剤財操体を加え又は加えずしてなる免疫疾患治療剤。

1. 次 0 一 量 页

「火車、 B.は水量長子、ヘロゲン原子、トリフロコナナル高叉は体験アルキル高を示し、 B.及び B.は水果風子、ヘビゲン原子、ニトロ高叉は 体験アルキル高を示す。 B.は水酸高、 体験アルコキシ高、一0・05,000g・又は -0-00-1 (I は低級アルキル高叉はフェニル高を示す)) で表わられるペンズアニリド前海体を有効成分として含有する体質が求め、促出海ノ東記載の免役委員の依頼。

(式中、 凡及び 貼杖水無 風子、 ハロゲン脈 子及 、び決集数1万盗4の仮数アルキル番を示す〕で

- の範囲無る項記象の免疫疾患治療剤。
- 4 免疫疾患治療剤が自己免疫疾患治療剤である 停貯請求の範囲券 4.2.1.4.又は1.3.現記数の免疫 /3. 数滞の投与形態が注射剤である符許翻求の範
- /4 ・有効成分のペンメアニリド修業体を1~20重量 まる。まま又はま漢配製の免疫疾患治療剤。
- は 有効成分のペンメアニリド防導体を 1~20重量 8.2.4.又拉 2.项記象 O 免疫疾患治療剂o

本品明は無人の免疫応答抑制作用を有するペン メナニリア政事体を含む免疫疾患治療剤に関し、 遊に許しくは免疫学的疾患及び免疫学的反応の関 与する炎症疾患に対し、治療効果を有するペンズ

ものを見出し、これらの化合物が抗失症作用を示 承分 名 抑 飾 、 抗 夫 産 、 弊 熱 号 の 治 無 刑 と し て 有 効

2 免疫疾患治療剤が多発性硬化症(M8)治療剤で - ある軒許請求の義拠第1116叉仗士項記載の

4 免疫疾患治療剤が皮膚アレルギー治療剤であ

1 皮膚アレルギー治療剤が装放性アレルギー治 根別である特許請求の範囲第1項記載の免疫疾

表わされるペンズアニリド的事体を有効成分と 14 人投与単位形態おたりの投与量が 10~500平であった。

ェ 5′、5′ージタロロー 2,2′ージヒドロキシベン // 製剤の投与形態が設別である特許請求の範囲

であるととを発見し、これらの製造方法に関する 48-45998, 48-72451, 48-148111 全出版した。

本品明省与社上配及び上配以外, O化合物を含む K 検討をおこなった結果、これら化合物のうち次 の一数式の

$$R_{e} \xrightarrow{R_{e}} CONE \xrightarrow{R_{e}} R_{e}$$
(i)

[式中、Bi は水産系、又は-0-c-Y(Yは負数アル ルコキン五、又は-0-q-Y(T は上尺で示すものと

·粹開昭52-110835 🗐

同じ意味をもつ)、又は一0-05,000日を示す〕で示される化合物が強い免疫応答抑制作用を示し、報かの免疫学的反応に作なうプレルギー症状を抑制する効果をもつことを見出した。

世来、多年年級及び自己免疫疾患等の治療に用いられる免疫抑制としてな、シクロホスファミントンリン、もーメルカプトフリン等の関係を関係を対してない。 スマイトマイシン、カーマイシンの機能を対しては、カーの大力の対象を対した、カーの大力の対象を対した、カーの大力の対象を対した、カーの大力の大力を対しては、カーの大力の大力を対しては、カーの大力の大力を対しては、カーの大力の大力を対しては、カーの大力の大力を対しては、カーの大力の大力を対して、カーの大力の大力を対して、カーの大力の大力を対して、カーの大力を対して、カーの大力を対して、カーの大力を対して、カーの大力を対して、カーの大力を対して、カーの大力を対して、カーの大力を対して、カーの大力を対して、カーの作用は無温器を大力として、カーの作用は無温器を大力によって、カーの大力を対して、カーの作用は無温器を大力により、カーの大力を対して、カーの作用は無温器を大力によりないます。

はなく、極めて非性の少ない化合物であって、長期の連載投与を必要とする慢性アレルギー性疾患。 特に自己免疫疾患を必要する薬剤の活性物質として他めて有用であり、不発明製剤は活性疾分として上配一般実出で示されるペンズアニリド誘導体、の1種叉は2種以上に含用の不能性な薬剤用操体を加え叉は加えまい解釈物である。

一般式印で示される化合物の果選作用は以下の試験結果から引らかれされた。

《果里於集》

本発的の化合物の過程型アレルギー皮応に対する抑制効果は、例えば Lagrange (Lagrange , P・R・D・S al・J・Exp・Med 187, 526(1974)) の方法により、
SRBCをアジュバンドなしにマウス要数足額に皮下 注射して免疫した数、4日後に他方の足骸に投版 SRBOを影響して誘発される足骸暗数を24時間後に 同定し、免疫時(day 9) (お上にて表示) 又は物 発時(day 4) (表別にない。

したときの無限の事故を比較するととにより正明

一数文田で示される主なる化合物化づいてその 100/マウスを免疫時長び無発時に重監内投与したと 100/マウスを免疫時長び無発時に重監内投与したと

をか、本質には最適する1次数体産生物能効果 もまとめて示されている。 上記の選集器アレルギー反応に対する抑制作用が非常異的な過失効果によるものでないことは、カラダニン排版に対し強い抑制効果を示すでスピリン、メフェナム酸、インドメサシン等の乗物にサックスを投与した場合、又ロイベブナン、ベーススメナン、中央ステナン等のプロテアーゼ出答のなった。中央ステナン等のプロテアーゼ出答的なな。

第二十十二次次に七分ならもたら他の名法の名式がしらか知知を

(CB)			#6	1A		本所をファイナーを記述	- SPEWTER	1 225(#8
¥	2	2	R. P.	, R	2	免股等放车	PANTE.	作が動きる
-	ğ	#	ಕ	¥0,¥	ਰ	-	ŧ	‡
cvi	10	m	ដ	HO-,1	ដ		ŧ	‡
HD	В	Д	8	4'-00%	ឥ		ŧ	‡
•	0000H*	124	ឥ	4'-000ds	6	ı	‡	‡
"	COOCE, CE.	125	ಕ		ส		ŧ	‡
•	0	×	3	()-ωο,•	ಕ	ı	‡	ŧ
7.	900 CEE	m	덩	01 2'-0000H4	ន	ı	ŧ	‡

Z		¥	*	推		後別様とフタ	後の後にフィナーを観点を	1次版体量
ų	ež.	2	¥	2	ď	免疫等效本	中发音乐器	STATE OF THE PARTY
	30000	25	ಕ	₩₩	ĕ	,		1
•	8	Ħ	5	4'-008,000E	ธ	i	‡	. ,
•	m	-	3	HO-,+	ŏ	,	ŧ	+
_	8	₹	ą	MO-,+	ಕ	.		. +
~	OK.	14	Ä	No-,7	P	‡	ŧ	. ,
-	30	Ħ	A	2'-08	A	‡	; ‡	•
+	8	떠	ä	4.~ DOM, CIE,	Á	‡	ŧ	
10	0000E, 0E,	121	ä	2'- 0000E, CE.	Ä	‡	‡	1
•	B 0	ŧ	Å	¥0-,*	å	‡	Į	ı
_	8	*		FO 7	៩	,	‡	‡
_	#	ฮ	ឥ	4'- 00 E.	^	,	ŧ	•
	E 0	*	ď	F0-2	ਰ	ı	+	. 1
	8	ш	ន	B0-,Z	ð	•	‡	- 1
_	8	×	9	3 OE	ğ	‡	‡	: ,
-	8	¤	덩	#0,+	nd	ı		-

(kg.				横城		当時はアンチューとを作用	大学的	1次汽件量
¥	Z	Z	₹	2.	2	先便即改华	中學者所謂	作物を存出
23	ПO	=	8	2'-08	**			‡
7.	Ħ	8.,	8	4'-00E, OE.	Ħ	ı	‡	+
32	0000E	Ħ	៩	2'0000Mg	25	•	+	‡
*	ŧ	Ħ	ø	¥0¥	M	,	‡	‡
*	8	щ		4,-0Œ	tal	ı	ŧ	‡
38	8		Ħ	*,-ODE	×	.1	ŧ	‡
2	8	병	=	4'00B	œ	,	‡	+
2	но	g	=	*四0-,*	**	+.	‡	+
=	B		Ħ	4,-000 cm	四	. 1	‡	‡
12	00000	큥	œ	4,-00H	ø	ı	+	1

本発明による化合物の免疫疾患に対する 、DP抗原染糖换5日目上 D 21日目まで化合物 - 状は前失し、化合物 - 10投与を中止した後も再 労はみられず完全に治難した。

との結果を据 2 間化示す。

第2数はモルモットの BABに対する化合物 - 1

ペンド (Pround's Complete Adjuvant)。 BPは塩基 生蛋白を示す。

又、ジニトログロルベンセン(DECD)だよって 取形されるモルモットの参加アレルギー反応は、 物発時に化合物 - 1 を投与することにより有象に 物物される。

モルモットの耳蚊皮膚質に 10年-DROBアセトン溶液 Clatを食布して解作し、14日後に感作モルモット の負債部を執毛した後、 0.15 DHOB アセトン溶液を 表布すると、24時間後に含布部位に無効を発謝。 及び脂膜が残われる。

静発前 48,24 及び 83 時間前に化合物 - 1 をそれぞれ 10 km/を を放胚内投与し、 四級 様24時間目の 、民間反応を披露し、 次の 何足器単により比較した。 その 40 未を第2 変に示す。

ルプミン 10 0mofを静脉内に投与するとき、 ^{98~40} 分数にショックをかとして死亡する。

第5要(I) は化合物-1を免疫時に収与した場合の ジョック抑制効果を輸べ、その効果を示したもの である。

ある表面は代表的を化合物について的発験に投与 した場合の結果を示す。

第3番(1) マウスのアナフィラヤシーショック抑制効果

化合物-1	: :	1			s. 🔏	
の投与量	••	. 2		4 :	5	6
8.2 5mg/4975	1.6	21	żż	84	87	BV .
1000/772	. 22 .	23	.50	,.BY .	. B.T	av.
知順区	16	.25	27		8.8	37

付 化金帽-- 1 を免疫時に血経内投与

	第 4 表 四	1 41 100	į. į.	elis.		a 3. E	- ن
	化合物系	1	₽		4	強.	
	3.	3.5	8₹ .	;B¥	. av	: : **	· ·
	-2	18	8.5	84	84	6A	, l
	-12	87	87	8.4	BV		Ϊ,
1	-27	8V	8 Y	87			. 4
1	角展区	15	18	,1 8	3.9		

第2後 DHOBに対する撮象アレルギー抑制効果

# 0 m #		良 貞 反	Æ
化合物 本	1 '	2	3
無投与罪	+++	+++	+++
-1	· +	+	++
-2	+	++	++

+++ 集い発示と教籍をともなり施設

一十 明らかな発かと発度の温度

十・着い発示

土 点在する発謝

- 変化なし

ス、体質性抗体の競与する解析書アレルギーであるマウスの全身性アナフィラキシー試験において、免疫時又は特殊時化上配一級式ので示される 活性物質を投与するとき、アナフィラキシーショック症状の強い抑制効果が整められる。動も、非白アルブミン 100mof で Freund完全アジョバンドと気和し、均一を振筒液として ddy 系マウスの反下化圧射し、4ヶ月後化以下の試験に供した。

との方法によって事作されたマウスは、罪白ア

(数) 化会物を酵母前を選び 0.5 時間化 199/1997 単純的数を BY はショック数性者したマウス数字はショック酵類 会によるの時間動き示す。

第8要U及び印度示す機化、対原界がいずれる 対象性対象に無いと思える意味を示して死亡する のに対し、一般大川の化合物を投与したものはい ずれる高い生存率を示している。

ere in the second second second second

又、一致失いて示される化合物はモルモットを用いた交角及内アナフィクキャー(POA)の抑制作用を示す。即ち、押自アルブミンと Preund完全アク、ベンドを集合したものを振振してモルモットを免疫し、あられた抗血物を用いて PAG 反応に対する化合物でもの作用を検討した。各種状の抗血物を Aid ずつ正常モルモット及内に振動し、角時に 5年以 の化合物で、大型 医皮内に投与した。 4時 物表、5 中の命白アルブミンとエグアンスブルー 異似を対象内に注射し、お分数抗血管注射器位の 常色素の大きさをノギスで発定した。 18m の常色

特別昭52-110835(6)

最を示す抗血器の最大物収倍数を end point とすると、第4要に示す他に化合物 -1, -2, -12, -27を役与したモルモットで PCA 反応の抑制がみられた。

第 4 章 モルモット PCA 製製料品

	気血膏の	龙大青呎	*
化合物系	社 口 炎 与	急胚内仅与	(50m/%)
	(100m/t _e)	英数1	突膜 2
対無区	1060	1024	1558
-1	548	64	515
-2	734		
12	548	i	
-27	284 ****		

一数式(1) で示された化合物の 1 次抗体産生に対 する抑制作用は、例えば、羊の緑血球 (8RBの)を抗 無として dd 7 系マクスに分談内注射して免疫を加 し、同時に一般式(1) で表わされる活性物質を放起 内性射又は独口投与し、4 日後にその評価的をと り出し、その抗体産生和組数を制定することによ り転引される。

解願用有妻を用いた in vitro の1次抗体産生系化/シャルで、化合物-1の禁加により抗体産生業的数 は有意に減少するが、有者系中の有模制的数及び Viable cell counts には減少がみられないこと から上配の抗体産生抑制は細胞毒性によるものでないことが複雑された。

第1世に一枚式(IIで表わされるペンズアニリド書 等体をそれぞれ 1号/マウス最終内に投与し、上記の方 法により求めた1次抗体量生物数率を示す。

即ち、 8RB010⁴個をマウスに存在して免疫を加し、 同時に 109 , 0.2509 , 0.0 62509 , 0.0 15600/マウスの各量 の化合物 - 1 (第1 表参照)を展整内注射して 4 日後、非額船の抗体産生制起数を Jerne の方法に よう教計した。

その結果は第1回に示すように、各量の化合物ー 1の投与により抗体産生制服数の数少を示し、マ ウスのBRBのに対する1次抗体産生の抑動がみられ た。しかし、何様の方法による2次免疫等の抗体 歴生抑動効果は化合物ー1にかいては認められない。

島 5 圏は、マウスの 1 次枚体が生化対する化合物-1 の抑動効果を示すグラフであり、化合物-1 を投与しない場合の抗体液生制風数 (162×10½) (円板) ま 100 とし、化合物-1 の各投与量に対する抗体が生制風数の比率で示した。 投与量の増加につれて抑動の増強がみとめられる。更に Michell, Dutton (J. Emp. Med. 126, 428(1967)) の方法によるマウス

第 5 表

化合物 系	LD (14/4)
1	2408
2 .	2500
6 .	2 6 9 0
7	. >3000
1 2	1180
15	1280
1 5	2200
19	1808
2 8	1550
2 5	2500
27	>5000
28	2888
21	2540
3 0	2400



加入

LDGO 化合物-1のマウス経口投与では、1964 5600m/% 以上ラットを用いた場合は、展歴内投与 220 0mg/%。 終口投与では 4200m/% 以上で寄性は極めて少立い。 又、化合物-1及び化合物-2をラットに対し、 経口及び限距内投与で 12.5 , 50 , 20mm/% 、それ ぞれ1ヶ月連載投与した場合にも異常は全く謎め

前述の集職試験のうち、モルモットの実験的で

特閲昭52-110835(7)

レルギー性無害競兵 (EAB) は自己免疫疾患の1つ と考えられ、人にかける多発性象化症(MB)との異 進性ボラ麗されているモデル疾患である。

4ーメルカプトプリン及びシクロフオスファミド 等の公知の免疫抑制剤は中毒量に近い投与量でRAB の発度を抑制するが、投与中止機に損伏期間をか いて再発することが知られている。

本発明の一般式似で変わされる化合物は、RASE 化対し強い発展抑制及び遊散効果を示し、投与中 止張も再発がみられまい。また公知の免疫抑制素 の様な顧風器性をもたないため、長期の連続投与 によっても富集な場作用をうける恐れのをい化合 物であって、MS等の自己免疫疾患に対する本無的 な物概察として極めて有用なものであると考えら れる。

一放式 (1) で示される化合物は強い凝想 美安定化作用をもち、俗に化合物 - 1 は原血球の加熱溶血 鉄鎖でメフェナム機、インドメナチンと同等の部 血抑制がみられる。前述の緊急試験にかける化合物-1の投与時期と抑制が発の関係からみて、この化合物の免疫応答に対する抑制作用はかそらくせの細胞膜に対する特異的な使用に基づいて、原作リンパ球と抗原の組合、又は複的細胞(マストセル等)と気体との結合の政策等を阻害することによるものと予想される。

BAB、その他の是選型アレルギーに関する集組 氏験の結果から、本発明による化合物が選託機工 レルギー反応が主たる発度の破板と等えられている自己免疫疾症、例えばリウマテ体、慢性関節リ ウマナ、全身性エリテマトーデス、進行性全身性 使皮疣、多効性硬化症、アレルギー性骨炎、後天 性溶血性黄血、慢性白血球状少症、骨粉性血小板 核少性常量病、被维性多角性動脈炎及び皮膚筋炎 等に対しても、有効を由患薬としてその効果を発 抑し得る可能性が明らかにされた。更に、本発明 による化合物は化粧品、化学数能、皮革及び合成

先用与ドネッで地にる事態アレルギー及び参復先 表における組織反応の抑制又は予防ドも効果を示 するのである。

又、一数文似で示される化企物はそのヒステジン説教育課金の国事作用に振うく技夫皇作用だけでなくに担々の類単雄のテレルボー性疾患、何えは気管文権連行 枯草葉、微彩皮膚疾、ジン麻疹、フレルギー性鼻疾、アレルギー性骨疾等の加強薬として有用な薬物と考えられる。

本発明の新しい展開は、党後学的秩序によって かこる部件態及び最近銀ブレンギー疾患、特に自 已免疫疾血に対して適用され、活性物質として前 配一紋式似で示されたペンズアニリー資本体の1 為又は2 想以上を含むものである。本発明の免疫 疾患治療剤は、個体又は液体の展展用操体と集合 して調料され、独口投与用の個体組成物は圧動負別、 カブセル剤、数数剤、参取剤及びトローチ剤を包 含する。これら日体組成物を展別するには、質配一数式Uで示される化合物の「確又は2種以上を、例えば乳種、しょ種、ソルビット、マンニット、てん物、放棄カルシウム、アミニベクテン、セルニースの事件の様を要求担体と協会し、必要に応じ適当を指択別、結合無等の機動剤を集加することが出来る。

又、供験水常ナトリクム等の塩物性最低塩を加えた設別に顕春性複製を増したいのは、動質からの 数数を向上させる効果がある。

議口設与別様体展展智は、何えば、水、エタノール、グリセリン、プロピンングリコール等の通常を使用される不然性相較相を含む。又、これらの時期にあたって通過な差損用、動物化型ある。注射別は排剤として減量素質なが用いられるが、不発明は排剤として減量素質なが用いるが、不発明の化合物は一般に動物性のため、エタノール、ブ

特牌昭52-110835 (8)

ロビレングリコール、もしくは生体内で来避的に 作用したい脂肪族でミン県、例えば、モノエタノ ン、ヨーメナルダルカミン、グルコサミン及びメ チルダルコサミン等の単丁ミン戦を加えて信仰す ることが出来る。住射用療機能は四様に適当を被 暴家状担体を加えて適合の展測住針剤の製法によった。 **う異独しうる。とれら住村用巫成物は、例えば、** 分散形。最獨化剤、無痛化剤、安定化剤の知き質 用の補助剤を加えて処方され、注射用取剤又は住 射用量利用として製御条件下に調整し、密閉アン プル又はピンド売券される。

非社口投与用の無剤としては、住射剤以外に必 利及び軟資用が含まれる。製者はカカオ農、ラウ リン脂、イムハウゼン等の供用の基剤を用い、分 安に応じ界面治性剤、保存剤、その他の補助剤を 加え、本発明の抗性物質の根粉末と混合して成業

される。茯者の畜熱としては、澱粉、ラノリン、 ワセリン、ペラフィン、グリコール無及び高級ア ルコール側が用いられ、必要に広じ具筆妖性物。 保存刑事を加えることが出来るが、数水飲養又は 無水ワセリン等の乳剤性毒剤、又はワセリン、ブ ラスチペース等の抽色差別を用いるのが当当でも り、教物のした活性知覚と均一に研究するととに

本発明・化基づく医薬剤組成物中の古性物質の含 世は、使用条件に応じて収えることが出来、必要 ならは所属の治療効果が行られる様を比率を制度 したければたらない。投与量及び投与回数は処象 される疾患の推搡、症状、投与疏略、患者の年令 及び体重等の条件に基づいて決定される必要があ るが、一般に強張的な政治をとる自己免疫疾患の 出根に用いる際には比較的長期の連載投与を必要 とし、軽口投与刑又は坐猟で処理する場合の1日 当りの投与量は活労物質とし収入患者で 10~500mg。

好ましくは 20~500mg、 毎日もしくは 2~5 日かきに 投与するのが適当である。注射剤は、筋肉内注射 が好ましいが、必要に応じ皮下、舒服内又は関策 経路による投与も採用しりる。1日首りの役与無 は 26~500m 水道点で、 2~8 回に分割して披与する ととも出来る。 吹青角は姿態アレルギー及びジン 飛ぎ、推御等のアレルギー性反肩炎の拍索及び発 髭の予数に用いられ、古性物質として 1~20%、丹 ましくは 2~10% を含む様に通過を基刑と混合した ものを用い、直接風器に表布する。

食配一枚式川で示されるペンズアニリド酢等体 は公知の方法により容易に表達することが出来る。 例えば、サリテル強調事件のコルボキジル法を限 ヘログン休となし、ビリジン、3,5 - ジメナルア ニリン又はトリエナルアミン特の存在下に不危性 存集中で放棄のアニリン時事件と場合させること

复進することも出来る。

これらの反応化かいて、サリナル酸酶等体叉は その限へログン化物の2位が水酸差である場合は アセチル本等で保護したのち組合することが好ま しく。反応任必要に応じ常法により起保証を行う

上記の方法によって持られたペンズアニリド化 合物の水産基は必要に応じカルポン酸、又は整へ ログン化物を適当を私水剤又は私へロゲン化剤の 存在下で反応させ、エステル化することが出来る。

以下との実験例を示す。

(突厥舞1)

5', 5'- 0 9 n n - 2 , 4' - 0 E F n + 0 x. ンズアニリアの製造法

アセテルテリテル酸 E58 9 と塩化デオニル 10ml を加え 35c で一夜投井した後、油頭の塩化テオニ ルを終圧数去し、その残差を 18ml のアセトンド車 貸し、アセテルテリテル酸塩化物のアセトン溶液

て、収率は混動金の79%である。

(美数何2)

5', 5'-リタロル- 2 , 2'-リヒドロキシー ンズアエリドの製造法

4-Ttノーで、ボージクロをフェノール 179 及びま、まージグテルブニリン 25ml モアセトン 86 ME 作情し、 9~5 でに冷却したのち、アセテルマ リテル数 178 9 より共興何 1 の方法で関ねした機 クロライドのアセトン格板を装下する。 反応板を執圧機器し、複数数法を2 無足水像化ナ トリウム部級 30ml を加え監督で設许し、以下セテ ル化を行ったのち、複数数性として生成する比数 物を分化し、低性板で取色板、アセトン一次系で 丹館基することにより、 3'、5'-ジタロルー2。 2'-ジェドロセンベンズデニリドの白色針状態品

149 七神 る。

収率 . 49%

m # 1112~223E

.....

ジ,5'- リアロス- 2, 4'- ジヒドロキシベ ンズアニリドの製造板

ま、6 二分子ロメール一フセンフェノール 469 とビリジン 485 ボモフモドン 58歳代格祭心、フセナルナリテル数 480 リナら含欲により類数した数 塩化物のフセドン体数 78歳を貫下する。

J. F. S. 4 . M. 6, 18 8, 18 9.

以下、実験例 1 と発程の数件により 5 % 5 ~ ジ デロムー 2 、 4 ~ ジヒドロキシベンスアニリドの 単独の数型 155 アとゆる。

H H 785

M- A 182~187T

[美斯男4]

2.1.4-27×1+2-51.5-99ロルベ マススニリドの興趣的

表験例1で得られたが、ジージクロルー2・4 ージにドロヤンペンスアボリド49を冷却した無水路線 50mkを加入、機体しなから機能がある。 機体しなから機能がある。 た。5~6 でで 5~6時間反応を行う。反応数。水水 500 が中区反応数を注入し、析出する自己の位数 知を呼取し、水池、延振数メクノールで再組品す みとほぼボージスカック・ジッジージクロルベ ンスアエリドの自己会数数益 345 9を得る。この ものの数点は 154~156 でで東単は重加金の 751 ラ である。

THE STATE OF STATE OF

〔異數例5〕

2 - ヒドロキシー 4- メトキシベンズアユリ ドの加油は

p - アニシジン 549 、ヒリツン 459 を 200 がの アセトンド部所し、無量で批拌下ドアセナルサリ デル像 5 9 から典数した酸タロライド体配を属下 し、更ド 1~2 時間批拌して組合を完了する。

以下央取例 1 と同様の旅作により目的とする 2 - ヒドロヤシー 4'-ノトヤシーベンズアエリドが 存られる。収得量 429 (収率 625)、銀点 162~

5 【笑歌外43

2 ーヒドロキシー 4 ーメテルー 4'ーメトキシーペンズアニリドの複雑法

4-メテルアセナルサリテル後5 9 を常田により使クロライドとした後、 200mtのアセトンに落房する。一方、 p ー アニシジン 5.29、 ジメテルアニリン 3.19 を 100mtのアセトンに存得し、 水冷視件下に前配アセトン移放を摘下し、更に 1~2 時間放件する。反応版を放圧機像して残渣を健康エテルに応援し、実験例 1 と内様の独作により目的とする2 ー ヒドロキシー 4 ー メテルー 4 ー メトキシベンメアニリドが移られる。 収许量 5.39 (収率 80.5)、 単点 10.5~10.4 ででる。

(吳敏與7)

.)

4 - フルスル・アセテルサリテル限 6 9 を常族により限クロライドとし、アセトン 50ml に密解する。 別に、アセトン 125 ml にローアニシジン 313 9 と ジメテルアニリン 45ml を審かし、前配アセトン 活放を作時投資下に装下する。更に 2 時間投資した快、アセトンを抵圧留去し、 2H-HaOH 380ml を加え監視で一夜投資し、 2M-HG1 で 184 以下に製造する。生成する化散を分離し、ベンゼン・リグロインから再踏易するととにより目的とする 4 - フルグルー 2 - ヒドロキシー 4 - メトキシベンズアニリド 429 を待る。(収率 435)除点 180~185 でで

以下実施的として本発明の免疫疾患也象別の物 Aの制制の製造例を示す。

ち (1) カブセル剤

 ϵ

性口投与化適用されるカブセル期は、例えば 次の様な経度で法性物質A.I(本発明の一般気 (i)の化合物以下例じ)と飲が剤と均一に混合し

4 - プログル ・アセチルサリテル酸 5 0 を言族に 使 セラテンカブセル 化元項することにより開製

知 袋 朔

圧縮契例は、例えば次の様な配合組成で均一に総合し、途常の促剤製造法により抑制する。必要に応じ通当な動体性及属を加すこと もできる。

A. I		108-
Was HPOs		1 G 030
7 2 4 2		7 5mg
てんぶん		5 027
, , ,	•	7100
メナフリンロマダネ	79 L .	349

. 2

特別切52-110835 山道

・ウェ当り申(中部口)

水化無線性の指性物質(A.J.)は、 を加えて可求化しうるか。 り、この場合には有機でもどの必要量を 減少することが出来る。何えば、次の様々配合 造金の在計画の要換により開発しうるが 数は空気酸化をうけ、着色しやすいため窒息

一の評価に及びす化合物1の影響。 接触は24 時別後、マタス是能機製 (XL1 m) を示し、視着 はマクス1 西当多の化合物1の厳密内間及び経口 併牧与量を示す。 第2回はモルモットによる RAR (実験的アレルギー性脳脊髄長)に対する化合物 1の美産券物効果を示す曲、関中、〇以振い要数 旅师、 ② 位置表放旅师、 ④ 位的放化 4 及 华 旅师、 ●杜鹃无衣鱼、●杜死亡七采し、 PCA は Pround's の見会ナジュメンドを、32は編集性委員を示す。 第3日は本発明の化合物1ポマタスの1次抗体量

0 0,018 0,06 025 10

特開昭52-110835(14)

第1頁の続き

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
\square COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHED.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.